PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11) Publication number: 07295222 A

(43) Date of publication of application: 10.11.95

(51) Int. CI

G03F 7/039

G03F 7/004 G03F 7/004 H01L 21/027

(21) Application number: 06110324

(22) Date of filing: 26.04.94

(71) Applicant:

SHIN ETSU CHEM CO LTD

(72) Inventor:

WATANABE ATSUSHI YAGIHASHI FUJIO OOKAYA SUKEKO

(54) RESIST MATERIAL

(57) Abstract:

PURPOSE: To obtain a resist material having high thermal stability as well as high sensitivity to radiation such as high energy UV, electron beams or X-rays, almost independent of alkaline impurities and capable of using various high molecular compds. and additives.

CONSTITUTION: This resist material contains a glyoxime deriv. represented by the formula as a photo-acid initiator. In the formula, each of R^1 and R^2 is alkyl, cycloalkyl, aryl or heteroaryl, R^1 and R^2 may bond to each other to form a cyclic structure and R^3 is alkyl, cycloalkyl, aryl or heteroaryl.

COPYRIGHT: (C)1995,JPO

R¹ R¹O;S-O-N-C-C-N-O-SO;R³ R² (19)日本国特許庁(JP)

G03F 7/004

(51) Int.Cl.6

(12) 特 許 公 報 (B 2)

FI

G 0 3 F 7/004

(11)特許番号

第2906999号

503A

(45)発行日 平成11年(1999)6月21日

識別記号

503

(24)登録日 平成11年(1999)4月2日

7/039 H O 1 L 21/027	• • •	7/0 H O 1 L 21/3	501 039 601 30 502R 闘求項の数3(全 6 頁)
(21)出願番号 (22)出願日 (65)公開番号 (43)公開日 審查請求日	特願平6-110324 平成6年(1994)4月26日 特開平7-295222 平成7年(1995)11月10日 平成9年(1997)12月17日	(73)特許権者 (72)発明者 (72)発明者 (74)代理人 審査官	000002060 信越化学工業株式会社 東京都千代田区大手町二丁目6番1号 渡辺 淳 神奈川県川崎市高津区坂戸3丁目2番1 号 信越化学工業株式会社 コーポレートリサーチセンター内 八木橋 不二夫 神奈川県川崎市高津区坂戸3丁目2番1 号 信越化学工業株式会社 コーポレートリサーチセンター内 弁理士 小島 隆司 前田 佳与子
			最終質に続く

(54) 【発明の名称】 レジスト材料

1

(57) 【特許請求の範囲】

【請求項1】 下記一般式(1)で示されるグリオキシム誘導体を光酸発生剤として含有することを特徴とする*

(但し、式中R'、R'はそれぞれ独立してアルキル基、シクロアルキル基、アリール基もしくはヘテロアリール基を表し、又はR'とR"とは互いに結合して環状構造を形成する。R'はアルキル基、シクロアルキル基、アリール基又はヘテロアリール基を表す。)

【請求項2】 (A) 請求項1 記載のグリオキシム誘導体、(B) 水性アルカリ性に不溶性であるが、酸によりアルカリ可溶性となる高分子化合物を含有することを特徴とするボジ型レジスト材料。

2

*レジスト材料。

【化1】

... (1)

【請求項3】 (A) 請求項1記載のグリオキシム誘導体、(B) 水性アルカリ性溶液に可溶性又は酸により可溶性となる高分子化合物、(C) 酸によって開裂できる10 少なくとも1個のC-O-C結合又はC-O-Si結合を有し、(B) 成分の高分子化合物の水性アルカリ性溶液に対する溶解を阻止する能力を有し、酸による開製によりこの阻止能を失う化合物を含有することを特徴とするポジ型レジスト材料。

【発明の詳細な説明】

3

[0001]

【産業上の利用分野】本発明は、高エネルギー紫外線、 電子ピーム、X線等の放射線に対し高感度で、熱安定性 が高い上、環境からのアルカリ性不純物によって影響を 受け難い半導体微細加工用として好適なレジスト材料に 関する。

[0002]

【従来の技術】半導体の微細加工を行う上でレジスト材 料を使用することは、既に一般的な技術となっている。 現在では、その加工精度として 0.3 μm以下の画像を 得るため、高エネルギー紫外線、電子ビーム、X線等の 短波長の放射線の使用が検討されており、これに使用で きるレジスト材料の開発が要求されるようになってきて

【0003】これらの放射線を使用し、高感度、高解像 度のレジスト材料を得るための一つの方法として、いわ ゆる化学増幅型レジスト材料が提案され(H. Ilo ら、polym. Eng. Sci., 23巻、1023 頁(1983年))、注目されている。

【0004】この化学増幅型レジスト材料は、ボジ型に おいては2成分系と3成分系とがあり、2成分系の構成 成分として、放射線を照射したときに分解し、強酸を発 生する化合物、この酸によってアルカリ可溶性となる高 分子化合物を含有するもの(特開平2-209977号 公報等)、3成分系の構成成分として、放射線により強 酸を発生する化合物、アルカリ可溶性高分子化合物、及 びこの高分子化合物のアルカリ溶解を阻止し、かつ酸に より分解してこの溶解阻止能を失う溶解阻止剤を含有す るもの(特開半2-245756号公報等)が提案され ている。

【0005】これらの化学増幅型レジスト材料の解像メ カニズムは、ポジ型の場合も放射線の照射により発生す る微量の骸を触媒として高分子化合物の現像液に対する 浴解性変化を利用してポジ像を解像するものである。こ のためアルカリ性の不純物に対して極めて鋭敏な解像性 変化を起こす。特に、環境条件からのアルカリ性不純物 の表面からの侵入が問題で、放射線照射後にアルカリ性 物質が系に侵入すると、現像までの時間経過によりアル カリ性物質が系内に広がり、触媒の酸が中和されて触媒 能を失い、酸が中和された部分の高分子化台物の溶解性 40 変化が妨害され、ボジ型では表層付近に現像液に不溶性*

(但し、式中R¹、R²はそれぞれ独立してアルキル基、 シクロアルキル基、アリール基もしくはヘテロアリール 基を表し、又はR¹とR²とは互いに結合して環状構造を 形成する。R*はアルキル基、シクロアルキル基、アリ ール基又はヘテロアリール基を表す。)

【0012】即ち、本発明者らは、ケトン誘導体より極 50

*の膜を形成してしまい、その結果設計とは異なる寸法の パターンが形成されてしまうという問題がある。この解 像性変化、寸法変動を防止するためレジスト膜の上に更 に保護膜を形成する方法も採用されているが、工程が増 える等の問題から好ましい方法とはいえない。

【0006】 このようなアルカリ性不純物の侵入に対 し、窒素原子を含有する酸発生剤を使用することによっ て、アルカリ性不純物の侵入が遅くなり、照射後の時間 経過による寸法変動が小さいことが報告されている(特 開平5-204159号公報)。酸発生剤が窒素原子を 含有することによるこの効果は、強酸弱塩基の緩衝作用 により酸による反応を妨害せず、かつ塩基性不純物の拡 散を阻止するためと考えられる。

【0007】しかしながら、本発明者が上記公報で報告 されている窒素原子含有酸発生剤を実際に使用した結 果、使用する髙分子化合物や添加剤の種類により必ずし も十分な感度が得られないことが判明し、使用できる高 分子化合物や添加剤が限られてしまうことが判明した。

【0008】また、レジスト膜は光照射後にベークされ るため、加熱に対して不安定であると、ベークによりレ ジスト膜が分解し、レジスト膜としての機能が損われて しまうことから、少なくとも150℃程度の温度で分解 しないことが要求される。

【0009】本発明は、上記事情に鑑みなされたもの で、髙エネルギー紫外線、電子ビーム、X線等の放射線 に対し高感度であると共に、熱安定性が高く、しかもア ルカリ性不純物によって影響を受け難い上、広い範囲の 高分子化合物や添加剤が使用できるレジスト材料を提供 することを目的とする。

30

[0010] 【課題を解決するための手段及び作用】本発明者らは、 上記目的を達成するため鋭意検討を重ねた結果、下記一 般式 (1) で示されるグリオキシム誘導体を光酸発生剤 として用いることが有効であり、この化合物を光酸発生 剤として含有するレジスト材料は、高エネルギー紫外 線、電子ビーム、X線等の放射線に対し高感度であると 共に、熱安定性が高く、しかもアルカリ性不純物によっ て影響を受け難い上、広い範囲の高分子化台物や添加剤 が使用できることを知見した。

[0011] 【化2】

... (1)

めて容易に得られるオキシム誘導体のうち、オキシムス ルホン酸エステルが放射線の照射により分解して酸を発 生し、かつこの反応が高感度で起こることを見い出し た。そこで、まずポジ型レジスト材料を調製して解像テ ストを行ったところ、例えばアセトンより得たオキシム 誘導体の場合、照射後の加熱が90℃程度であっても、

未露光部がかなり現像液に溶解してしまうことが判明し た。この原因は、分解点の測定により、当該オキシム誘 導体が部分的な熱分解を起こし、熱的に酸が発生してし まうことによるものであることと推定された。

【0013】そこで、オキシム類のスルホン酸エステル を調製し、それらのうちの熱安定性の高いものの探索を 行った。その結果、ジアルキルオキシム類及びジアリー ルオキシム類より合成したスルホン酸エステル類は、ジ アリールオキシム類の場合には明確な分解点を示さない が、いずれも150℃以下の分解点を観測し、酸発生剤 10 初めて上記知見を得たものである。 として不適であるのに対し、αーグリオキシム類より合 成したスルホン酸エステル誘導体は、アリール隘換のも のでは明確な分解点を示さないが、少なくとも170℃ までは分解を示さず、またアルキル置換のものでは20 0℃以上の分解点を示すこと、しかも放射線に対して極 めて良好な感度を有すること、ボジ型、ネガ型いずれに も適用でき、広い種類の高分子化合物や添加剤に対して 触媒作用を有すること、窒素原子を含有するので、アル カリ性不純物に対して抵抗性を有し、容易に触媒作用を 失わず、レジスト材料の酸発生剤として極めて有用であ*20

【0018】この式中、R'、R"はそれぞれ独立してメ チル基、エチル基、プロビル基等の炭素数1~20、特 に1~12のアルキル基、シクロヘキサン、シクロヘプ タン等の炭素数3~7、特に5~7のシクロアルキル 基、フェニル基、トリル基、キシリル基等の炭素数6~ 18、特に6~14のアリール基、又は酸素原子、窒素 原子、イオウ原子等を有する炭素数3~20、特に3~ 30 <オキシム誘導体> 12のヘテロアリール基である。又は、R'とR'は互い に結合して環状構造を構成していてもよい。この場合、 R'とR'の合計の炭素数は2~5程度がよい。

【0019】また、R3は上記R1、R2と同様のアルキ ル基、シクロアルキル基、アリール基、ヘテロアリール 基である。

【0020】具体的に上記式(1)で示されるグリオキ シム誘導体の代表例を、その分解点と共に下記に示し た。なお、比較のためにオキシムの誘導体とその分解点 も示した。

<グリオキシム誘導体の種類>

ピスー〇一 (pートルエンスルホニル) ーαージメチル グリオキシム:分解点:205℃

ビス-O-(p-トルエンスルホニル) -α-ジフェニ ルグリオキシム:分解点: 180℃(不明瞭)

ビス-O- (p-トルエンスルホニル) -α-シクロへ キサングリオキシム:分解点:213℃

ビス-〇-(p-トルエンスルホニル)-2、3-ブタ ンジオングリオキシム:分解点:184℃

ビス-O-(p-トルエンスルホニル)-1-メチルー 50

*ることを見いだした。

【0014】なお、グリオキシム構造を持つピスーロー スルホニルオキシムは、向神経系薬 (Remers. W. A6, USP3497554 (1970)), ある いは酸素漂白剤の添加物として報告 (Finley. J. H6、USP4164395 (1979)) されて いる化合物であるが、光に対する感受性については全く 議論されていなかったものである。本発明者らは、それ らの化合物の熱安定性及び感放射線性を検討した結果、

【0015】従って、本発明は、上記一般式(1)で示 されるグリオキシム誘導体を光酸発生剤として含有する ことを特徴とするレジスト材料を提供する。

【0016】以下、本発明について更に詳しく説明する と、本発明のレジスト材料は、上述したように光酸発生 剤として下記一般式(1)で示されるグリオキシム誘導 体を含有するものである。

[0017]

【化3】

... (1)

3,4-ベンタンジオングリオキシム:

分解点:211℃

ピス-O- (n-ブチルスルホニル) - α-ジメチルグ リオキシム:分解点:189℃

ビス-O-(n-ブチルスルホニル)-α-ジフェニル グリオキシム:分解点:] 74℃ (不明瞭)

O- (p-トルエンスルホニル) -ベンゾフェノンオキ シム:分解点:100℃(不明瞭)

O- (p-トルエンスルホニル) -アセトンオキシム: 分解点:133℃

これから、スルホニルーαーグリオキシム類の熱安定性 が良好であると共に、この熱安定性がオキシム側の置換 基、及びスルホニル側の嚴換基に依存しないことが認め

【002」】この一般式(1)で示されるグリオキシム 誘導体の台成方法は、前出の文献(Remers. W. Aら、USP3497554 (1970)) に詳しく記 載されているが、具体的にはαージケトンよりαーグリ オキシムを経由して容易に合成することができる。

【0022】本発明のレジスト材料は、上記式(1)の グリオキシム誘導体を光酸発生剤として含有する。レジ スト材料の他の成分は、その種類に応じた公知の成分が 用いられる。また、レジスト材料の使用法も、その種類 に応じた通常の使用法が採用され、公知のポジ型レジス ト材料と同様の方法で用いることができる。

【0023】本発明のレジスト材料は、このように他の

6

S

成分を選択することにより、ポジ型として使用すること ができ、これを更に詳述すると、ボジ型は2成分系又は 3成分系として調製することができる。2成分系レジス ト材料は、(A) 一般式(1) で示されるグリオキシム 誘導体(酸発生剤)、及び(B)水性アルカリ性に不溶 性であるが、酸によりアルカリ可溶性となる高分子化台 物の2成分を含有し、これらの成分を溶剤で溶かした形 態で構成される。この場合の高分子化合物としては、酸 を触媒としてアルカリ可溶性となるものであれば特に制 限されないが、例えば、ターシャリーブトキシ基、ター 10 シャリープトキシカルポニルオキシ基、テトラヒドロピ ラニル基、トリメチルシリル基等の酸により脱離するこ とのできる保護基で保護あるいは部分保護したボリヒド ロキシスチレン、及びそのコポリマー、ボリ無水マレイ ン酸を含有するコポリマー等を例示することができ、重 合法としてはラジカル重合、リビング重合等で得ること ができる。このポジ型2成分系レジストにおける一般式 (1) で示されるグリオキシム誘導体の配合量は、

(B) 成分の高分子化合物 1 0 0 部 (重量部、以下同様) に対して 0. 1~50部、好ましくは 1~20部の 20

範囲とすることができる。

【0024】これらの成分を溶解する溶媒としては、例えば1-メトキシ-2-プロパノール、1-エトキシ-2-プロパノール、乳酸エチル、ポリエチレングリコールジメチルエーテル、エチルセルソルブアセテートを挙げることができる。

【0025】また、ポジ型3成分系レジスト材料としては、(A)上記一般式(1)で示されるグリオキシム誘導体、(B)水性アルカリ性溶液に可溶性又は酸により可溶性となる高分子化合物、(C)酸によって開裂できる少なくとも1個のC-O-C結合又はC-O-Si結合を有し、(B)成分の高分子化合物の水性アルカリ性溶液に対する溶解を阻止する能力を有し、酸による開裂によりこの阻止能を失う化合物(溶解阻止剤)の3成分を含有し、これらの成分を溶剤に溶解した構成とすることができる。

【0026】この場合、(B) 成分の高分子化合物は、酸触媒で高分子化合物自体あるいは溶解阻止剤が反応して水溶性となるものであればよく、特に制限されないが、例えばターシャリープトキシ基、ターシャリープトキシカルボニルオキシ基、テトラヒドロビラニル基、トリメチルシリル基等の酸により脱離することのできる保護基で保護あるいは部分保護したボリヒドロキシスチレン、あるいは保護していないボリヒドロキシスチレン、及びそのコボリマー、ボリ無水マレイン酸を含有するコボリマー等を例示することができ、重合法としてはラジカル重合、リビング重合等で得ることができる。

【 0 0 2 7】また、 (C) 成分の溶解阻止剤は、上記 0 0 m l を加えて3 0 分間攪拌し、折出した結晶を濾過(B) 成分の高分子化合物と混合することにより高分子 回収した。この結晶をシリカゲルカラムクロマトグラフ化合物のアルカリ溶液に対する溶解性を下げ、かつ 50 ィー(溶出溶媒クロロホルム)で精製し、分解点 2 0 5

(A) 成分から発生する酸によって期裂できる少なくとも1個のC-O-C結合又はC-O-Si結合を有し、酸と反応することにより(B) 成分の高分子化合物のアルカリ溶解阻止能を失い、あるいは溶解性を上げることができる化合物であればいずれも使用することができるが、具体的にはターシャリーブトキシ基、ターシャリーブトキシカルボニルオキシ基、テトラヒドロビラニル基、トリメチルシリル基等の酸により脱離することのできる保護基で保護したフェノール誘導体又はカルボン酸誘導体を例示することができる。

【0028】ポジ型3成分系レジスト材料における上記 (A) \sim (C) 成分の配合量は、(B) 成分100部に 対し、(A) 成分を $0.1\sim30$ 部、好ましくは $1\sim20$ 部、(C) 成分を $5\sim50$ 部、好ましくは $10\sim30$ 部の範囲とすることがよい。

【0029】ポジ型3成分系レジスト材料には、これらの成分の他に必要に応じて界面活性剤を加えることもできる。また、溶剤としては、2成分系で例示したものを挙げることができる。

0 [0030]

【実施例】以下、合成例、実施例と比較例を示し、本発明を具体的に示すが、本発明は下記の実施例に制限されるものではない。

【0031】 [合成例1] ベンジル21g(0.1モル)をエタノール100mlに溶解し、炭酸カリウム27.6g(0.2モル)を懸濁させた。これにヒドロキシルアミン塩酸塩13.9g(0.2モル)の水溶液50mlをゆっくり加え、室温で1時間攪拌した。更に、これを4時間還流した後、溶媒を減圧濃縮し、水を加えて α -ジフェニルグリオキシム20.4gを結晶として得た。これを水洗した後、デシケーターで乾燥した。

【0032】乾燥させた α -ジフェニルグリオキシム12g(0.05モル)をピリジン50gに溶解し、氷浴で5℃に冷却した。これにp-トルエンスルホン酸塩化物22.8g(0.12モル)をゆっくりと加え、そのままの温度で4時間提拌した。次に、反応液に水100mlを加えて30分間提拌し、折出した結晶を濾過回収した。この結晶をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶出溶媒クロロホルム)で精製し、融点94℃、分解が10点185℃(不明瞭)のビス-〇-(p-トルエンスルホニル)- α -ジフェニルグリオキシム10.9gを無色結晶として得た。

【0033】 [合成例2] α-ジメチルグリオキシム5.8g(0.05モル) をビリジン50gに溶解し、水浴で5℃に冷却した。これにp-トルエンスルホン酸塩化物22.8g(0.12モル) をゆっくりと加え、そのままの温度で4時間攪拌した。次に、反応液に水100mlを加えて30分間攪拌し、析出した結晶を濾過回収した。この結晶をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶出溶媒クロロホルム) で精製し、分解点205

℃のビスーロー(pートルエンスルホニル)-αージメ チルグリオキシム9.6gを無色結晶として得た。

【0034】 [台成例3] 台成例1で得たαージフェニ ルグリオキシム12g(0.05モル)をピリジン50 gに溶解し、氷浴で5℃に冷却した。これにn-ブチル スルホン酸塩化物 18.8g(0.12モル)をゆっく りと加え、そのままの温度で10時間攪拌した。次に、 反応波に水100mlを加えて30分間攪拌し、析出し*

*た結晶を濾過回収した。この結晶をシリカゲルカラムク ロマトグラフィー(溶出溶媒クロロホルム)で精製し、 融点126℃、分解点174℃ (不明瞭) のピスー〇ー (n-ブチルスルホニル)-α-ジフェニルグリオキシ ム10.9gを無色結晶として得た。

10

【0035】【実施例1】以下の組成からなるポジ型レ ジスト溶液を調製した。

30%テトラヒドロビラニル基保護ポリーローヒドロキシスチレン: 2.0g

ジー1ーブトキシカルポニルピスフェノールA:

ピス-O-(p-トルエンスルホニル)-α-ジフェニルグリオキシム:

0. 1 g 1 2 m 1

メトキシブロパノール:

このレジスト溶液をウェハー表面に滴下し、スピンコー ターで製膜した後、100℃で2分間プリベークを行 い、レジスト膜の膜厚を測定したところ、0.95μm であった。このウェハーを248nmの波長の光を光源 に持つ開口数 0. 5のステッパーで5m J/cm²の露 光量においてラインアンドスペース像を露光し、100 ℃でベーク、2.38%のテトラメチルアンモニウムヒ※20

※ドロキシドで現像したところ、0.3 μmのラインアン ドスペースの解像度を得た。また、露光後、ウェハーを 実験室中で3時間放置し、その後ベークを行ったとこ ろ、良好なバターンが得られた。

【0036】 [実施例2] 以下の組成からなるポジ型レ ジスト溶液を調製した。

30% (-プトキシカルポニル基保護ポリーp-ヒドロキシスチレン:

2. 0 g

ジー1-プトキシカルポニルピスフェノールA: $\cdot 0.4g$

 $\forall X = O = (p - h \mu X + \lambda X +$

0.1g

1 2 m l

メトキシプロバノール:

このレジスト溶液をウェハー表面に滴下し、スピンコー ターで製膜した後、100℃で2分間プリベークを行 い、レジスト膜の膜厚を測定したところ、0.95 μm であった。このウェハーを248nmの波長の光を光源 30 良好なパターンが得られた。 に持つ開口数 0. 5のステッパーで4m J/cm2の露 光量においてラインアンドスペース像を露光し、90℃ でペーク、2. 38%のテトラメチルアンモニウムヒド★

★ロキシドで現像したところ、0.3μmのラインアンド スペースの解像度を得た。また、露光後、ウェハーを実 験室中で3時間放置し、その後ベークを行ったところ、

【0037】 [実施例3] 以下の組成からなるポジ型レ ジスト溶液を調製した。

30%テトラヒドロピラニル基保護ポリーローヒドロキシスチレン:2.0g $\forall X - O - (p - h \mu x + \lambda x \mu x + \lambda x + \lambda$

0.12

メトキシプロバノール:

1 2 m l

このレジスト溶液をウェハー表面に滴下し、スピンコー ターで製膜した後、100℃で2分間プリベークを行 であった。このウェハーを248mmの波長の光を光源 に持つ開口数 0. 5のステッパーで 4. 5 m J / c m³ の露光量においてラインアンドスペース像を露光し、1 00℃でベーク、2、38%のテトラメチルアンモニウ☆

☆ムヒドロキシドで現像したところ、0.3 mmのライン アンドスペースの解像度を得た。また、露光後、ウェハ い、レジスト膜の膜厚を測定したところ、0.95μm 40 ーを実験室中で3時間放置し、その後ベークを行ったと ころ、良好なパターンが得られた。

> 【0038】[比較例1]以下の組成からなるポジ型レ ジスト溶液を調製した。

30%テトラヒドロビラニル基保護ポリーp-ヒドロキシスチレン:2.0g

ジー (- ブトキシカルポニルビスフェノールA:

トリフェニルスルホニウムトリフレート: 0.1gメトキシブロパノール: 1 2 m l

このレジスト溶液をウェハー表面に滴下し、スピンコー - い、レジスト膜の膜厚を測定したところ、0.95μm ターで製膜した後、100℃で2分間プリベークを行 50 であった。このウェハーを248mmの波長の光を光源 11

に持つ開口数 0. 5のステッパーで 20 m J / c m の 露光量においてラインアンドスペース像を露光し、90 じでベーク、2、38%のテトラメチルアンモニウムヒ ドロキシドで現像したところ、0.3μmのラインアン ドスペースの解像度を得た。また、露光後、ウェハーを*

12 *実験室中で3時間放置し、その後ペークを行ったとこ ろ、表面難溶解層の出現によりパターンは得られなかっ

【0039】 [比較例2] 以下の組成からなるポジ型レ ジスト溶液を調製した。

30%テトラヒドロビラニル基保護ボリーローヒドロキシスチレン: 2.0g

ジー !. ー ブトキシカルポニルピスフェノールA: ()- (p-トルエンスルホニル) -N-ヒドロキシー4、6-ジメチルビリドン

12ml

メトキシプロバノール:

このレジスト溶液をウェハー表面に適下し、スピンコー ターで製膜した後、100℃で2分間ブリベークを行 い、レジスト膜の膜厚を測定したところ、0.95μm であった。このウェハーを248mmの波長の光を光源 に持つ開口数 0.5のステッパーで 20 m J / c m²の 露光量においてラインアンドスペース像を露光し、90 ℃でベーク、2.38%のテトラメチルアンモニウムヒ ドロキシドで現像したが、パターンは得られなかった。

ベーク温度を140℃として現像を行うとバターンが得 られた。しかし、未露光部の膜厚を測定したところ、 0.70 μmであり、未露光部の溶解が観測された。

【発明の効果】本発明のレジスト材料は、短波長の放射 [0040] 線に髙感度で、熱安定性が髙く、しかも環境から侵入す るアルカリ性化合物によって影響を受け難いので、高精 度のパターンを安定に形成することができる。

フロントページの続き

大道 資子 (72) 発明者

神奈川県川崎市高津区坂戸3丁目2番1 号 信越化学工業株式会社 コーポレー トリサーチセンター内

特開 平4-134347 (JP, A) (56) 参考文献

特開 平4-362647 (JP, A)

特開 平5-265214 (JP, A)

特開 平6-67433 (JP, A)

特開 平5-113667 (JP, A)

特開 平5-19478 (JP, A)

特開 平6-92909 (JP, A)

特開 平5-155942 (JP, A)

特開 平4-328552 (JP, A)

(58)調査した分野(Int.Cl.⁶, DB名)

GO3F 7/004

7/039 GO3F